# PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

08-176374

(43)Date of publication of application: 09.07.1996

(51)Int.CI.

CO8L 23/26 CO8K 5/00 CO9D123/26

(21)Application number: 06-325620

(71)Applicant: UBE IND LTD

(22)Date of filing:

27.12.1994

(72)Inventor: OKAMOTO HIDEMASA

**KUNIMURA MASARU** 

### (54) AMORPHOUS POLYOLEFIN EMULSION

#### (57)Abstract:

PURPOSE: To obtain an amorphous polyolefin emulsion consisting essentially of an acid-modified amorphous polyolefin and a surfactant, having small dispersed particles and good storage stability and having tacky film-forming ability after coating and drying.

CONSTITUTION: This emulsion consists essentially of (A) an acid-modified amorphous polyolefin and (B) a surfactant. The component A is obtained by subjecting an amorphous polyolefin comprising polypropylene, propylene-ethylene copolymer, etc. and having ≤10wt.% content insoluble in boiled n-heptane and 1500-100000 number-average molecular weight to graft polymerization with (anhydrous) maleic acid or (anhydrous) itaconic acid and has preferably 10-100 mgKOH/g acid value. The amount of the component B added is preferably 1-30 pts.wt. based on 100 pts.wt. of the component A. Furthermore, water content in the emulsion is generally 3-90wt.%.

### **LEGAL STATUS**

[Date of request for examination]

19.02.2001

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

04.03.2003

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

Copyright (C); 1998,2003 Japan Patent Office

### (19)日本国特許庁(JP)

# (12) 公開特許公報(A)

(11)特許出顧公開番号

# 特開平8-176374

(43)公開日 平成8年(1996)7月9日

(51) Int.Cl. <sup>6</sup>	識別記号	庁内整理番号	FΙ	技術表示箇所
C 0 8 L 23/26	LDB			
COSK 5/00	KEG			
C 0 9 D 123/26	PFA			

## 審査請求 未請求 請求項の数3 OL (全 6 頁)

(21)出願番号	特顏平6-325620	(71)出顧人	
(oo) Hitte	77-b a be (100 t) to Flore		宇部興産株式会社
(22)出顧日	平成6年(1994)12月27日		山口県宇部市西本町1丁目12番32号
		(72)発明者	岡本 秀正
			大阪府枚方市中宮北町3番10号 宇部興産
			株式会社枚方研究所内
		(72)発明者	国村 勝
			大阪府枚方市中宮北町3番10号 宇部興産
			株式会社枚方研究所内
			WAY IT WAS A STATE OF THE STATE
		1	

## (54) 【発明の名称】 非晶質ポリオレフィン乳化物

### (57)【要約】

【構成】 酸変性非晶質ポリオレフィンと界面活性剤と を必須成分とする塗布乾燥後に粘接着性皮膜形成能を有 する乳化物。

【効果】 本発明の乳化物は、分散粒子が小さく保存安定性が良好であり、塗布乾燥後に粘接着性皮膜形成能を有する。

1

### 【特許請求の範囲】

【請求項1】 酸変性非晶質ポリオレフィンと界面活性 剤とを必須成分とする塗布乾燥後に粘接着性皮膜形成能 を有する乳化物。

【請求項2】 非晶質ポリオレフィンが、エチレン、プロピレン、炭素数C、 $\sim$ C。の $\alpha$ -オレフィンから選ばれる単独重合体、二元共重合体、または多元共重合体である請求項1 に記載の乳化物。

【請求項3】 酸変性非晶質ポリオレフィンが、請求項2の非晶質ポリオレフィンに不飽和カルボン酸がグラフト重合したものであって、その酸価が5~200mgKOH/gである請求項1、2に記載の乳化物。

### 【発明の詳細な説明】

#### [0001]

【産業上の利用分野】本発明は非晶質ポリオレフィン乳化物に関する。さらに詳しくは、紙、繊維、皮革、ブラスチック成形品、木材、金属などに好ましく用いることができる酸変性非晶質ポリオレフィンを主成分とした塗布乾燥後に高い粘接着性皮膜形成能を有する乳化物に関する。

#### [0002]

【従来の技術】従来、結晶性のポリエチレン、ポリプロ ピレンなどの結晶性ポリオレフィンの乳化物として、高 分子量の結晶性ポリオレフィンの乳化物は紙、樹脂フィ ルム、アルミニウム箔などのヒートシール剤などに、ま た低分子量の結晶性ポリオレフィンすなわちワックスの 乳化物は離型剤、インキ耐摩耗剤、フロアーポリシュな どに用いられている。これら乳化物を構成しているポリ オレフィンは結晶性であるため、塗布乾燥して得られる 皮膜は、常温では前者は強靭で硬く、後者は脆く硬く、 いずれも常温では粘接着性を有しない。低分子量の結晶 性ポリプロピレンワックスの乳化物として特開平5-5 9236号に、特定の極限粘度でかつ特定量のマレイン 酸基を有するマレイン酸変性結晶性ポリプロピレンワッ クスの乳化物が開示されているが、得られる皮膜は硬い が脆く常温では粘接着性を有しない。一方、非晶質ポリ オレフィンの乳化物としては、特公昭53-2652号 にアタクチックポリプロピレンの乳化物が開示されてお り、接着剤、防水剤、撥水剤などの用途が提案されてい る。しかしながら、この乳化物から得られる皮膜は柔軟 40 ではあるが常温での粘接着性は充分ではなく、用途が限 定されている。

#### [0003]

【発明が解決しようとする課題】非晶質ポリオレフィンは軟質樹脂であり、元来ホットメルト接着剤、シーリング剤、タイルカーペットの裏打ち剤などに用いられている。結晶性ポリオレフィンに比べれば常温である程度の粘着性を有するが、粘接着剤として広く使用できるレベルではない。紙、繊維、皮革、プラスチック成形品、木材、金属などに非晶質ポリオレフィンを適用する場合、

非晶質ポリオレフィンは乳化物の形態で適用するのが好ましいが、塗布乾燥後に高い粘接着性皮膜形成能を有する乳化物が望まれている。本発明の目的はかかる性質を有する乳化物を提供することにある。

#### [0004]

【課題を解決するための手段】本発明者らは、上記目的 のため鋭意検討を重ねた結果、酸変性非晶質ポリオレフ ィンと界面活性剤とからなることを特徴とする水中乳化 物が保存安定性もよく上記目的を達することを見出し た。本発明における非晶質ポリオレフィンは、エチレ ン、プロピレン、炭素数C、~C。のα-オレフィンか ら選ばれる単独重合体、二元共重合体、または多元共重 合体である。特に好ましくは、プロピレンの単独重合 体、プロピレン・エチレン共重合体、プロピレン・ブテ ン-1共重合体、ブテン-1・エチレン共重合体、プロ ピレン・ヘキセンー1共重合体、プロピレン・4-メチ ルーペンテン-1共重合体、ブテン-1・ヘキセン-1 共重合体、プロピレン・エチレン・ブテン-1三元共重 合体、プロピレン・エチレン・ヘキセン-1三元共重合 20 体、プロピレン・エチレン・4-メチル-ペンテン-1 三元共重合体、プロピレン・ブテン-1・ヘキセン-1 三元共重合体、プロピレン・ヘキセン-1・オクテン-1三元共重合体、プロビレン・ヘキセン-1・4-メチ ルーペンテンー1三元共重合体などのプロピレン成分あ るいはブテン-1成分を主成分とした非晶質ポリオレフ ィンが挙げられる。

【0005】ポリプロピレンの非晶質のものとしては、 結晶性ポリプロピレン製造時に副生するアタクチックポ リプロピレンを用いてもよいし、直接プロピレン原料か **ら生産してもよい。また、プロピレンあるいはブテン-**1と他のα-オレフィンとの共重合体は所定のプロピレ ンあるいはブテン-1成分を含有するように原料から目 的生産して用いることができる。このような生産をする 場合、例えば塩化マグネシウムに担持したチタン担持型 触媒とトリエチルアルミニウムを用いて水素の存在下ま たは不存在下で原料モノマーを重合して得ることができ る。供給の安定性および品質の安定性の観点から目的生 産された非晶質ポリオレフィンを使用することが望まし い。また該当する好適な市販品も適宜選択して用いると ともできる。また、本発明の非晶質ポリオレフィンは、 結晶融解熱量が20Joule/g以下であることが好 ましい。結晶融解熱量が上記範囲外では、粘接着性が劣 り好ましくない。

【0006】なお、結晶融解熱量は下記のように測定した。すなわち、この結晶融解熱量は、示差走査型熱量計による重合体の完全溶融状態の比熱曲線を低温側に直接外挿して得られる直線をベースラインとして計算される値である。その測定は、示差走査型熱量計として、島津製作所製:DSC-50を用い、サンプル量を約10m50g、測定雰囲気を窒素雰囲気とし、熱量標準としてイン

ジウムを使用して行った。また、加熱プログラムは次の 通りであった。すなわち、サンブルを50℃/分の昇温 速度で210℃まで昇温し210℃で5分間放置後、1 0℃/分の降温速度で-42℃まで冷却し、-42℃で 5分間放置する。その後20℃/分の昇温速度で-40 ℃から200℃まで測定を行った。

【0007】本発明の非晶質ポリオレフィンは、さらに、沸騰nーヘプタン不溶分、すなわち、沸騰nーヘプタン不溶分が70重量%以下、好ましくは60重量%以下、特に好ましくは10重量% 10 などが挙げられる。以下のものが望ましい。沸騰nーヘプタン不溶分が70 塩度は、非晶質部分の比率が少なくなり得られる樹脂組成物に目的とする十分な粘接着性を付与することができない。また、上記した非晶質ポリオレフィンは、好ましくは数平均分子量が1,000~200,100、好ましくは1,500~100、000である。ここで、沸騰nーヘプタン不溶分の測定は、ソックスレー抽出方式を採用し、3~5mm角のサイコロ状のサンブルを約2g用いて行った。本発明において、上記 非晶質ポリオレフィンは、1種または2種以上を組合わ 20 リオレフィン中の対して用いることができる。 特殊の過度の

【0008】本発明の酸変性非晶質ポリオレフィンは、 前記非晶質ポリオレフィンに不飽和カルボン酸がグラフ ト重合したものであって、その酸価が5~200mgK OH/gである。グラフト重合に用いられる不飽和カル ボン酸としては、(メタ)アクリル酸、マレイン酸、フ マール酸、テトラヒドロフタル酸、イタコン酸、シトラ コン酸、クロトン酸、イソクロトン酸、ナジック酸(商 品名、エンドシスービシクロ〔2、2、1〕ヘプトー5 -エン-2, 3-ジカルボン酸)、無水マレイン酸、無 30 水イタコン酸、無水シトラコン酸などが挙げられる。と れらの中でもマレイン酸、無水マレイン酸、イタコン 酸、無水イタコン酸が好ましい。グラフト重合は公知の 方法で実施される。例えば、非晶質ポリオレフィンと不 飽和カルボン酸との溶融混合物にあるいはトルエン、キ シレン等の溶媒を用いた溶液に有機過酸化物を添加して 行う。また、有機過酸化物を添加しないでヶ線などの電 離放射線を照射してもよい。いずれの場合もこのグラフ ト重合は空気、酸素の混入は避けるのが好ましく、窒素 ガス、炭酸ガスなど不活性ガス雰囲気下で行うのが望ま 40 しい。

【0009】有機過酸化物としては、その半減期が1分となる分解温度が70~270℃の範囲のものが好ましく、例えば、アセチルシクロヘキシルスルホニルベルオキシド、ベンゾイルペルオキシド、ジクロルベンゾイルペルオキシド、ジウミルベルオキシド、ジーtertーブチルペルオキシ)へキシン−3、1,4ービス(tertーブチルペルオキシド tertーブチルペンポン ラウロイルベルオキシド tertーブチルペンポン

ルオキシアセテート、2、5 - ジメチル-2、5 - ジ (tert-ブチルペルオキシ) ヘキサン、tert-ブチルペルオキシベンゾエート、tert-ブチルペル オキシラウレート、tert-ブチルペルオキシイソブ チレート、tert-ブチルペルオキシピバレート、ク ミルペルオキシオクトエート、tert-ブチルペルオ キシ(2-エチルヘキサノエート)、tert-ブチル ヒドロペルオキシド、tert-ブチルペルオキシイソ プロビルモノカーボネート、クメンヒドロペルオキシド などが挙げられる。

【0010】有機過酸化物を用いる場合のグラフト重合温度は、非晶質ポリオレフィンの軟化点、有機過酸化物の分解温度により決まるが、一般に80~220℃である。不飽和カルボン酸と有機過酸化物の配合量、グラフト重合の温度・時間は、得られた酸変性非晶質ポリオレフィンの酸価が5~200mgKOH/g、好ましくは10~100mgKOH/gとなるよう適宜選択される。ここで、酸価とは、ポリマー1g当りの中和に要するKOHのmg数であり、この場合には酸変性非晶質ポリオレフィン中のカルボン酸基および/またはカルボン酸無水物基の濃度の目安に相当する。酸変性非晶質ポリオレフィンの酸価が5未満では親水性が低過ぎ、また200を越えると親水性が高過ぎ、いずれも得られる乳化物の安定性が悪い。

【0011】本発明における界面活性剤はアニオン系、カチオン系、ノニオン系のいずれでもよく、その添加量は酸変性非晶質ポリオレフィン100重量部に対し0.1~40重量部、好ましくは1~30重量部である。0.1重量部未満では酸変性非晶質ポリオレフィンが乳化せず、また40重量部を越えると塗布乾燥後の皮膜の粘接着性が損われる。

【0012】アニオン系界面活性剤としては、例えば第 1級高級脂肪酸塩、第2級高級脂肪酸塩、第1級高級ア ルコール硫酸エステル塩、第2級高級アルコール硫酸エ ステル塩、第1級高級アルキルスルホン酸塩、第2級高 級アルキルスルホン酸塩、高級アルキルシスルホン酸 塩、スルホン化高級脂肪酸塩、高級脂肪酸硫酸エステル 塩、高級脂肪酸エステルスルホン酸塩、高級アルコール エーテルの硫酸エステル塩、高級アルコールエーテルの スルホン酸塩、高級脂肪酸アミドのアルキロール化硫酸 エステル塩、アルキルベンゼンスルホン酸塩、アルキル フェノールスルホン酸塩、アルキル フェノールスルホン酸塩、アルキル 数塩、アルキルベンゾイミダゾールスルホン酸塩などが 挙げられる。

【0013】カチオン系界面活性剤としては、例えばアミン塩型、第4級アンモニウム塩型のものが挙げられる。

(t e r t -ブチルペルオキシ)へキシン-3、1,4 【0 0 1 4】ノニオン系界面活性剤としては、例えば、-ビス(t e r t -ブチルペルオキシイソプロピル)ベ ポリオキシエチレンラウリルエーテル、ポリオキシエチンゼン、ラウロイルペルオキシド、t e r t -ブチルペ 50 レンセチルエーテル、ポリオキシエチレンステアリルエ

10

ーテル、ポリオキシエチレンオレイルエーテル、ポリオ キシエチレンノニルフェニルエーテル、ポリオキシエチ レンオクチルフェニルエーテルなどのポリオキシエチレ ンアルキルエーテル類やポリオキシエチレンアルキルア リールエーテル類、ソルビタンモノラウレート、ソルビ タンモノパルミテート、ソルビタンモノステアレート、 ソルビタンモノオレエートなどのソルビタン脂肪酸エス テル類、ポリオキシエチレンソルビタンモノオレエー ト、ポリオキシエチレンソルビタンモノパルミテートな どのポリオキシエチレンソルビタン脂肪酸エステル類、 ポリオキシエチレングリコールモノラウレート、ポリオ キシエチレングリコールモノステアレートなどのポリオ キシエチレングリコール脂肪酸エステル類などが挙げら れる。

【0015】また、多鎖型髙分子量ノニオン系界面活性 剤も使用できる。多鎖型高分子量ノニオン系界面活性剤 は、その分子中に1個以上、好ましくは3個以上の活性 水素を有し、該活性水素に酸化アルキレンを付加させた ものであり、その活性水素はアミノ化合物(基)や多価 アルコールによるものである。具体例としては、酸化エ 20 チレン/酸化プロピレンの付加重合体であり、ブロック 重合体、ランダム重合体のいずれでもよく重合体中酸化 エチレンの付加重量%は20~80重量%の重合体であ る。また、酸化アルキレンの付加すべき化合物として は、エチレンジアミン、ジエチレントリアミン、トリエ チレンテトラミン、テトラエチレンペンタミン、ペンタ エチレンヘキサミン、ポリエチレンイミンなどの1分子 中に1個以上、好ましくは3個以上の活性水素を有する アミン類またはその化合物である。あるいは、グリセリ ン、トリメチロールプロバン、ペンタエリスリトールな 30 がら加えさらに30分間混練を続けた後、室温まで冷却 どの多価アルコールあるいはこれらの誘導体などの1分 子中に1個以上、好ましくは3個以上の活性水素を有す る多価アルコール類である。

【0016】本発明の乳化物は、加熱加圧型のニーダ ー、ホモミキサー、コロイドミルなどの乳化機を用い て、酸変性非晶質ポリオレフィン、界面活性剤、および 水を同時に混練したり、また、酸変性非晶質ポリオレフ ィンと界面活性剤を混練してれに水を加えてさらに混練 したりした後、室温付近まで冷却して取出す。この加熱 混練の温度は、酸変性非晶質ポリオレフィンの軟化点か 40 接着アルミ箔のT剥離強さを引張速度200mm/mi ら220℃であり、一般的に100~200℃である。 得られた乳化物は、乳化物中の水分量が少ない時は見か け上固体状であり、水分量が多い時はクリーム状~牛乳 状を呈す。前者の見かけ上固体状のものは、水中に投入 すると簡単にその水中に希釈されてクリーム状~牛乳状

になる。したがって、目的に合わせて乳化物中の水分量 は設定される。一般的に水分量は3~90wt%(固形 分量10~97wt%)である。得られる乳化物の平均 粒子径は10μm以下である。本発明の乳化物にあって は、通常乳化物に使用することのできる各種副資材例え ば分散剤、安定化剤、湿潤剤、増粘剤、起泡剤、消泡 剤、凝固剤、ゲル化剤、老化防止剤、軟化剤、可塑剤、 充填剤、着色剤、付香剤などを併用してよいことは勿論 のことである。

【0017】本発明の乳化物は、セメントやモルタル、 石こうなどの粉粒体に直接混入してそれらの改質剤とし て使用される。また、紙、繊維、皮革、プラスチック成 形品、木材、金属などの表面に塗布乾燥させて高い粘接 着性皮膜を形成させ、基材に高い粘接着性、耐水性、耐 油性、耐薬品性を付与したりするのに使用される。また ヒートシール剤としても使用される。かかる乳化物は、 分散媒体として水を使用しているので、引火性の問題や 作業環境上の問題、取扱い性などの面から溶剤型のもの に比べて非常に有利であって幅広い分野で利用される。 [0018]

#### 【実施例および比較例】

#### 実施例1

1リットルの加圧型ニーダーに、非晶質ポリオレフィン (宇部レキセン(株)製、ウベタックUT-2115 (軟化点152°C))の無水マレイン酸変性物(酸価: 35mgKOH/g) 100gとノニオン系界面活性剤 20%水溶液(第一工業製薬(株)製、ディスコールN -518、HLB=18) 50gを仕込み、170℃で 10分間混練した。次いで、熱水70gを背圧をかけな して乳化物を取り出した。乳化物の固形分は50%、p Hは6. 8、粒子の平均粒径は2μmであり、1ヶ月後 でも乳化物は分離せず安定であった。乳化物をアルミ箔 (厚さ20μm) に乾燥後の皮膜厚さが約10μmとな る量塗布し、100℃で3分間乾燥した。乾燥後の皮膜 に手の指で触れたところ、タック性が認められた。ま た、乳化物を塗布・乾燥させた上記のアルミ箔どおしを いずれも塗布面側が接するようにし、150℃、加圧力 3kg/cm²、加圧時間5秒熱プレスした。得られた nで測定した。T剥離強さは600g/25mmであ り、凝集破壊であった。組成、加圧ニーダー温度および 乳化物物性を表1に示す。

[0019]

【表1】

			実施例1	実施例2	実施例3	夷选例 4	実施例5
無水マレイン酸変性 非晶質ポリオレフィン 原料非温質がサンバン							
l l	グレード		UT-2115	UT-2115	UT-2115	UT-2535	UT-2780
l	組成	(重量比)	プロピンフ	プロピレン	プロゼレン	10EV)/±9v)	70£V//77/-1
l			100	100	100	=85/15	=65/35
	分子量	Mп	3400	3400	3400	4700	6500
	軟化点	(°C)	152	152	152	129	110
	) 伍	(mgKOH/g)	35	5	200	40	50
ť	し込み量	(g)	100	100	100	100	100
=	55世郊水 ディスコー (20%水溶	<i>J</i> ₩-518					
ť	込み量	(g)	50	100	25	50	50
<b>t</b> ruE	Eニーダー	温度 (℃)	170	170	170	150	130
追加	欧性込み	盘 (g)	70	40	85	70	70
	固形分	(%)	50	50	50	50	50
	рĦ		6,8	7. 0	6, 5	6.7	6.6
礼	粒子の平	3.20	2	4	1	2	2
化		(µm)					
物	1ヶ月後		O	0	0	0	O
物	乾燥皮膜	のタック性	大	ф	大	大	大
性	接着アル	(触感) ミ箔のT剣 (a/25)	600	500	700	650	650
	ら紀日本	(g/25mm)					

## 【0020】実施例2、3

実施例1 において、無水マレイン酸変性非晶質ポリオレフィンの酸価を変え、界面活性剤水溶液仕込み量および 追加水仕込み量を変えた以外は、実施例1 と同様に行っ た。結果を表1 に示す。

### 【0021】実施例4、5

実施例1において、無水マレイン酸変性非晶質ポリオレフィンを代え、加圧ニーダー温度を変えた以外は、実施例1と同様に行った。結果を表1に示す。

【0022】比較例1、2

実施例1、5において、無水マレイン酸変性非晶質ポリオレフィンの代りに未変性非晶質ポリオレフィンを用い、界面活性剤水溶液仕込み量および追加水仕込み量を変えた以外はそれぞれ実施例1、5と同様に行った。乳化物の粒子の平均粒径は大きくまた1ヶ月後安定性も不30 良であり、アルミ箔への適用を検討するに値しないものであった。組成、加圧ニーダー温度および乳化物物性を表2に示す。

[0023]

【表2】

		比較例 1	比較例 2
未交性非晶質利力	מט		
グレード		UT-2115	UT-2780
飲化点	(°C)	152	110
仕込み量	(g)	100	100
界面活性和水溶液 ディスコールや (20%水溶液)	-		
仕込み量	(g)	150	150
加圧ニーダー温度	(3)	170	130
追加水仕込み量	(g)	10	10
乳 固形分	(%)	50	50
化pH	- 1	7. 0	7, 0
物 粒子の平均粒	径	10	8
物 性 1ヶ月後安定	(µm)	×	×

## 【0024】比較例3

実施例3において、無水マレイン酸変性非晶質ポリオレ 外は、実施例3と同様に行った。乳化物のpHは6. 4、粒子の平均粒径は1 µmであったが、1ヶ月後安定 性は不良であり、アルミ箔への適用を検討するに値しな

いものであった。

[0025]

フィンの酸価が250mgKOH/gのものを用いた以 20 【発明の効果】本発明の乳化物は、分散粒子が小さく保 存安定性が良好であり、塗布乾燥後に粘接着性皮膜形成 能を有する。